	ded oligosaccharides, in particular 2-acetamido-2-deoxy-glucoses nd their preparation						
No. Publication (Sec.):	FR2640628						
Date de publication :	1990-06-22						
Inventeur :	DEFAYE JACQUES; GADELLE ANDREE; PEDERSEN CHRISTIAN						
Déposant :	COMMISSARIAT ENERGIE ATOMIQUE [FR];; CENTRE NAT RECH SCIENT [FR]						
Numéro original :	FR2640628						
No. d`enregistrement :	FR19880016648 19881216						
No. de priorité :	FR19880016648 19881216						
Classification IPC:	A61K31/70; A61K31/73; C07H13/02; C07H19/04; C08B37/00						
Classification EC:	C07H13/04C, C08B37/00M3B						
Brevets correspondants	:						
Abrégé							
The invention relates to new (1->6) bonded oligosaccharides: in which x is an integer ranging from 3 to 6, R<1> and R<2>, which are different, represent H or OH and R<3> is an amido or imido radical. These oligosaccharides may be prepared by dissolving the corresponding 2-acylamido- alpha -deoxy-hexose in hydrofluoric acid followed by a slow evaporation of the solution.							
Données fournies par la base d'esp@cenet - 12							

THIS PAGE BLANK (USPTO)

6 RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE PARIS

(1) N° de publication : ù n'uties que pour les commandes de reproduction

2 640 628

2) N° d'enregistrement national : 88 16648

Int Ci*: C 07 H 13/02, 19/04; C 08 B 37/00 F A 61 K 31/70, 31/73.

(2)

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

2

(3)

Priorité : 22) Date de dépôt : 16 décembre 1988.

(T) Damandauria): COMMISSABAT A L'ENERGIE ATO-MICILE Estàblissement de caractère scientifique, laciv-nique es réalizarial es CEMITE MATOMAL DE LA RE-CHERCHE SCIENTIFICUE. — FR.

inventeur(s) : Jacques Defaye : Andrée Gadelle : Christian Pedersen.

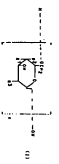
(BD) Ráférances à d'autres documents nationaux apparantés : (3) Titulaire(s) :

(43) Date de la mise è disposition du public de la demande : 80Pi « Brevets » n° 25 du 22 juin 1990.

Mandataire(a) : Brevatome.

(See Otigosaccharidas liés β -(1 \rightarrow 6) en particulier des 2-acetamido-2-desoxy-ghutosas ou - galactoses et leur préparation.

(5) L'invention concerns de nouveaux oligoseccharides liés 41
 d) de formule :



dans lequells x est un nombre entire ellent de 3 è 6. R' et R' qui sont différents, représentant H ou 0 H et R' est un redical endo ou inside.

Ces dispassocherides pouvent être préparés per dissolution du 2-soylemide-sofesany-housse correspondant dans de l'e-cide fluoritydrique survie d'une érapporation lente de le solution.

Vente des fascicules è l'IMPRIMERIE NATIONALE. 27, rue de la Comención -- 78752 PARIS CEDEX 15

leur préparation Z-acétamido-Z-désoxy-glucoses ou - galactoses, et Oligosaccharides liés B-(1 > 6) en particulier des

β-(1→6) à partir des 2-acylamido-2-désoxy-hexoses ainsi qu'un procédé pour la préparation d'oligosacles oligosaccharides dérivés du 2-acétamido-2-désoxybêta-(1-4) glycosidiques, comme la chitine.. naturels comportant ces unités liées par des ponts charides de 2-acylamido-2-désoxy-hexoses liés D-glucose et du 2-acétamido-2-désoxy-D-galactose, correspondants ou à partir de polysaccharides oligosaccharides, liés β -(1+6), en particulier La présente invention concerne de nouveaux

a des propriétés immunostimulantes. des applications dans le domaine des immunostimu-2-acylemido-2-désoxy-D-glucopyranose (ié 6-(1-6) liés B-(1,→6) ou leurs dérivés peuvent trouver négatives et qui comporte un motif disaccharidique un composent de liposaccharides de bactéries gram lants. En effet, on sait que le lipide A qui est Ces oligosaccharides d'acylamido-hexoses

5

25 Lies 8 -(1+6) de L'invention peuvent aussi trouver chélatants. agents hémostatiques, agents anti-tumoraux ou agents d'autres applications, par exemple comme synthons, Les oligosaccharides d'acylamido-bexoses

et du 2-acétamido-2-désoxy-D-galactopyranose. charidiques du 2-acétamido-2-désoxy-b-glucopyranose permis uniquement de préparer les structures disacpréparer des oligosaccharides liés β-(1-6) ont Les procédés connus actuellement pour

du glucose, la structure disaccharidique peut être Dans le cas des oligosaccharides dérivés

obtenue, soit par réversion du 2-acétamido-2-désoxy-D-glucose en présence de vapeurs de chlorure d'hydrogène, ce qui conduit à un mélange anomérique, comme il est décrit par Foster et al dans J. Chem. Soc., (1988), p. 1890-94, soit par une suite de réactions en plusieurs étapes fapliquent une condensation de type Koenigs-Knorr, comme il est décrit par Excoffier et al dans Tetrahedron Lett., 50, (1972), p. 5065-5068 et par Bundle et al dans Carbohydr. Res., 21, (1972), p. 211-217.

Dans le cas des oligosaccharides dérivés du galactose, le disaccharide a pu être préparé en utilisant un procédé de condensation comme il est décrit par King et al dans Can. J. Chem., 53, (1975), p. 1970-72.

5

9

difficiles à mettre en oeuvre ne conduisent pass à un rendement satisfaisant et ne permettent pas de produire et d'isoler les oligosaccharides homolomes supérieurs recherchés, ayant un d.p. supérieurs

2

La présente invention a précisément pour objet des oligosaccharides liés $\beta-(1+\delta)$ dérivés de 2-acylamido-2-désoxy-hexoses ou 2-acylimido-2-désoxy-hexoses, quí peuvent être préparés par des procédés plus faciles à mettre en oeuvre, avec de bons rendements, en donnant la possibilité d'isoler les différents oligosaccharides produits.

52

Les oligosaccharides liés 6-(1-6) répondent à la formule :

8

35

2640628

dans laquelle x est un nombre entier allant da 3 à 6, R³ et R² qui sont différents, représentent H ou OH, et R³ est un radical choisi parai les radicaux de formules :

'n

dans lesquelles R⁴ représente un atome d'hydrogène, un radical hydrocarboné, saturé ou insaturé, substituté ou non substitué, R⁵ et R⁶ qui peuvent être identiques ou différents représentent un atome d'hydrogène, un radical hydrocarboné, saturé ou insaturé, substitué ou non substitué, et R⁷ représente un radical bivalent choisi parmi -(CH2)_n- et 10

5

5

meres de la série L des oligosaccharides de formule (1). Selon un premier mode de réalisation de l'invention, il s'agit d'oligosaccharides du 2-acytamido-2-désoxy-D-glucopyranose (14s g-(1+6)

répondant à la formule :

25

L'invention concerne également les énantio-

20

20

dans lequelle x est un nombre entier de 3 à 6, et R³ a la signification donnée ci-desus, ainsi que leurs énantionères de la série L.

l'invention, il s'agit d'oligosaccharides du 2-acylamido-2-désoxy-b-gelactopyranose (iés B-(i+6) répon-Selon un second mode de réalisation de

dant à la formule :

(111)

5

leurs énantiomères de la série L. dans laquelle x est un nombre entier de 3 à 6 et R3 a la signification donnée ci-dessus, ainsi que

3

non substitué, ayant par exemple de 1 à 16 atomes on peut citer les radicaux alkyle comme le radical de carbone, de préférence de 1 à 10 atomes de carboou insaturé, linéaire ou ramifié, substitué ou atome d'hydrogène ou un radicel hydrocarboné saturé les radicaux R⁶, R⁵ et R⁶ peuvent représenter un ne. A titre d'exemple de tels radicaux hydrocarbonés, méthyle. Dans les oligosaccharides de l'invention,

20

25

non substitué, par exemple un radical phényle ou aussi représenter un radical aryle substitué ou Selon l'invention, R⁴, R⁵ et R⁶ peuvent

8

gène et les radicaux alcoxy de 1 à 4 atomes de peuvent être de différents types. A titre d'exemples ou des radicaux aryle utilisés pour R⁴, R⁵ ou R⁶ de ces substituants, on peut citer les atomes d'halo-Les substituants des radicaux hydrocarbonés

5

amido ou imido. Selon l'invention, R³ peut être un radical

> ou méthoxy benzosque. HNCOCH3, ou le radical anido de l'acide benzolque A titre d'exemple, R³ peut représenten

conduire à la formation d'ions glycosyloxazolinium pouvait être utilisé pour R³, en particulier le tout dérivé de la fonction amine susceptible de radical phtalimido. De façon plus générale, on a noté que

5 Z-acylamido-2-désoxy-hexose correspondant. être préparés Les oligosaccharides de l'invention peuvent facilement à partir

2-acylamido-2-désoxy-hexose de formule : un procédé de préparation d'oligosaccharides d'un 2-acylamido-2-désoxy-hexose Aussi, l'invention a également pour objet préparer une 116s g-(1+6), solution a.



20

L, dans du fluorure d'hydrogène de façon à former donnée ci-dessus, ou de son énantiomère de la série dans laquelle R1, R2 et R3 ont la signification des ions glycosyl exazolinium, et à évaporer ensuite lentement la solution.

25

-hexose peut être en particulier le 2-acylamido-2-déou le 2-acétamido-2-désoxy-D- galactose. soxy-D-glucose ou le 2-acylamido-2-désoxy-D-galactose, par exemple le 2-acétamido-2-désoxy-D-glucose Selon l'invention, le 2-acylamido-2-désoxy-

30

Dans ce procédé, il semble que les ions

35

oxazolinium formés dans la solution soient l'entité réactive. Ainsi, ils permettent la réalisation de réactions de substitution intermoléculaires, extrêmement sélectives par l'hydroxyle en position 6 d'autres unités hexopyranosidiques, lors de l'évaporation lente du fluorure d'hydrogène où la concentration du milieu devient propice à ce type d'autocondensation.

'n

Dans ce cas, lorsque le radicel acyle la chitine avec du fluorure d'hydrogène pendant provenant de la dégradation de la chitine. On soumet ensuite cette solution à une évaporation lente un radical acétyle, on peut préparer les 2-acétamido-2-désoxy-0-glucose par réaction de une durée suffisante pour que la solution obtenue ne contienne que les fragments monosaccharidiques oligosaccharides du 2-acétamido-2-désoxy-0-glucopyranose liés β-(1→6)en préparant la solution de pour obtenir les oligosaccharides recherchés.

15

2

ç

Z-acétamido-Z-désoxy-b-glucopyranose avec un bon rendement. Ainsi, pour des durées allant jusqu'à On savait par Bosso et al dans Carbohyd. conduisait aux oligosaccharides liés g=(1→4)du Res., 156, (1986), p. 57-68, que la fluorolyse de la chitine dans du fluorure d'hydrogène anhydre 24h, à 20°C la chitine était dégradée en donnant plusieurs types d'ion oxazolinium.Après 24h 🛦 20°C, la chitine était complètement dégradée et l'on ne trouvait plus en solution qu'un seul type d'ion oxazolinium, Cependant, selon cet article, on obtenait les oligosaccharides liés B-(1-4) correspondants ou l'unité monosaccharidique, soit en soumettant ensuite les produits à une hydrolyse,

52

2

le 2-acétamido-2-désoxy-D glucose.

tion, on provoque une réaction de substitution intermoléculaire entre les unités monosaccharidiques per évaporation lente du fluorure d'hydrogène pour 1168 8-(1+6) En revanche, dans le procédé de l'invenles oligosaccharides correspondants. former

S

Les réactions qui se produisent dans la figure annexée qui illustre la préparation le procédé de l'invention sont représentées sur d'oligosaccharides liés B-(1→6) à partir de la

5

5

Sur cette figure, on voit que la chitine de formule (IV) se dégrade, par dissolution dans le fluorure d'hydrogène anhydre à 20°C, pour former des fluorures d'oligosaccharides (1és 8-(1-4) de formule (V) et (VI) si la durée n'excède pas 8h. Après 8h de maintien dans le fluorure d'hydrogène A 20°C, on obtient uniquement le fragment monosaccharidique de formule (VII) sous la forme de l'ion furanosyl oxazolinium. Cet fon se transforme par autocondensation, lors de l'évaporation de l'acide fluorhydrique, en l'oligosaccharide (14 g-(1-6) de formule (11).

2

2

Ainsi, selon l'invention, lorsqu'on part de la chitine, on laisse la réaction de fluorolyse se poursuivre pendant une durée suffisante pour que seul le fragaent monosaccharidique correspondant puisse être détecté dans le milieu réactionnel, nucléaire du ¹³C, les caractéristiques de ce fragment monosaccharidique sous la forme de cation glycosyl par exemple par la technique de résonance magnétique oxazolinium étant les suivantes ;

30

(6ppm, 13,6 CH3C+, 80,6 C-4, 114,0 C-1). Cette durée est généralement de 8 à 10h.

35

d'hydrogène. Cette évaporation est habituellement concentrer la solution par évaporation du fluorure contenant la solution sous une bonne hotte pour d'hydrogène, en plaçant par exemple le récipient immédiatement l'évaporation lente pour former les ions exazolinium et en peut réaliser pans ce cas, il n'est pas nécessaire d'attendre en la laissant revenir à la température ambiante. et on agite la solution jusqu'à dissolution tout dissolution dans du fluorure d'hydrogène à 0°C 2-acylamido-2-désoxy-hexose, obtenue en 10 à 15h environ. Lorsqu'on met en oeuvre le procédé de 9 partant du fluorure

produit de départ pour la séparation des différents solution et on utilise le résidu pulvérulent comme pulvérulent. Après filtration, on lyophilise la par exemple par addition de carbonate de calcium de l'eau, puis on neutralise la solution aqueuse, oligosaccharides per chromatographie. On dissout alors le résidu visqueux dans

20

5

5

par exemple le Bio-Gel P-4 evec l'acétate d'ammonium comme éluant ; dans le cas où les oligosaccharides chromatographie d'exclusion de gel en utilisant purification sur le même gel avec l'eau éluant. l'acétate d'assonius cosse éluant puis une seconde une première séparation chromatographique avec sont produits à partir de la chitine, on effectue Cette séparation peut être réalisée par

25

sant uniquement l'eau comme éluant. tion chromatographique sur le Bio-6el P-4 en utili-2-désaxy-hexose, on peut réaliser une seule séparaobtenus à partir d'une solution de 2-acylamido--Dans le cas où les oligosaccharides sont

8

Selon L'invention, on peut également

S

liés B-(1→6) de 2-acylamido-2-désoxyhexoses difféutilizer pour la préparation d'oligosaccharides Dans ce cas, la solution est généralement maintenue le polysaccharide. 8 à 10h, de façon à permettre la fluorolyse complète en opérant dans des conditions sensiblement analogues polysaccharides comportant le motif répétitif voulu des liaisons interosidiques préexistantes dans à la température ambiante en vase clos, pendant à celles utilisées lorsqu'on part de la chitined'un 2-acylamino-2-désoxy-glucose,

le fluorure d'hydrogène et on peut séparer les puis l'eau comme éluants. une séparation chromatographique en deux temps du produit de départ, il est préférable d'effectuer de gel conne précédemment. Pour tenir compte oligosaccharides par chromatographie d'exclusion en utilisant successivement l'acétate d'ammonium, d'impuretés éventuellement présentes provenant Après cette réaction, on évapore lentement

3

de l'invention apparaîtront mieux à la lecture des exemples suivants donnés bien entendu à titre illustratif et non limitatif. D'autres caractéristiques et avantages 8

25 6-(1-6) du 2-acétamido-2-désoxy-P-alucopyrangse. Exemple 1: Préparation d'oligosaccharides liés

ŭ 30 filtration, on Lyophilise la solution ce qui permet de carbonate de calcium pulvérulent suffisante dissout dans 10ml dieau, contenant une quantité d'agitation, on obtient un résidu pâteaux que l'on d'hydrogène anhydre à 0°C et on agite la solution 2-acétamido-2-désoxy-D-glucose dans 10ml de fluorure pour neutratiser l'acidité résiduelle. Après à· 20°C' dans un récipient ouvert. Après 15h dissout 50

d'obtenir 5g d'un mélange d'oligosaccharides bruts.

On sépare alors ce mélange par chromatographie d'exclusion de gel de la façon suivante :

à débit contrôlé Milton-Roy (minipompe A, 350 bars ; L'appareillage est constitué d'une pompe l'intermédiaire d'une boucle d'injection (Rhéodyne, volume hydrodynamique similaire, puis on les Dosapro, Pont St Pierre, France) réglée à un débit de 110ml/h, commutée à 2 colonnes de verre S×100cm (KSO/100, Phermacia, Uppsala) remplies de Bio-Gel P-4 (200-400mesh ; Pharmacia). On assure La détection des produits en sortie de colonne par un réfractomètre (Waters, modèle R 401) monté en série. On dissout chaque échantillon de 1g dans Sal d'eau et on On collecte automatiquement les fractions issues de la colonne toutes les 10min, et on réunit celles qui ont un l'introduit au sommet de la colonne par concentre et on les sèche par lyophilisation. Cotati, CA; moděle 7010).

9

'n

2

On réalise un seul cycle d'élution par

20

d'oligosaccharides ayant un dp de 2 à 6. On déteraine les caractéristiques de chaque fraction. Les résultats obtenus ainsi que les rendements en oligosaccharides sont donnés dans le tableau 1 obtient ainsi 5

25

Les résultats de spectrométrie RMN du 13¢ dans l'oxyde de deutérium utilisant le 1,4-dioxane (6 67,4) comme standard sont données dans la

20

Exemple 2: Préparation d'olimosaccharides liés 8-(1-6) du 2-acétamido-2-désoxy-b-glucopyranose.

Dans cet exemple, on part de la chitine. Dans ce but, on ajoute 10g de chitine à 50ml de

35

2640628

fluorure d'hydrogène anhydre à une température de 0°t pui on agite la suspension pendant 10min alors la solution claire obtenue pendant 8 à 10h à la température ambiants dans un récipient fermé. fluorure d'hydrogène. Après 15h, on obtient un jusqu'à dissolution tout en laissant la température remonter à la température ambiante, on abandonne On ouvre ensuite le récipient en le disposant sous une hotte de façon à permettre l'évaporation du residu pâteux que l'on dissout dans 20ml d'eau, puis on ajoute à la solution du carbonate de calcium pulvérulent jusqu'à réaction neutre.

2

On filtre alors la solution, puis on le Lyophilise, et l'on obtient ainsi 12g d'un mélange brut d'oligosaccharides.

35

2

On sépare alors ce mélange par chromatographie. La séparation chromatographique est réali-4,5 par de l'acide acétique, comme éluant. On soumet sée dans les mêmes conditions que celles de l'exemple 1, sauf que l'on réalise deux cycles de séparation. Tout d'abord le mélange est fractionné en utilisant ensuite les fractions récupérées à une chromatograde l'acétate d'ammonium aqueux 50mM amené à pH phie sur la même colonne en utilisant l'eau comme éluant. Les caractéristiques et les rendements en oligosaccharides, obtenus dans ces conditions l'exemple 1 et figurant dans les tableaux 1 et sont sensiblement les mêmes que ceux obtenus dans

52

Exemple 3: Préparation d'oligosaccharides liés 8-(1-6) dy 2-scétamido-2-désoxy-0-galactopyranose.

30

bans cet exemple, on suit le même mode operatoire que dans ('exemple 1, sauf que l'on utilise 5g de 2-acétamido-2-désoxy-D-galactose

12

Les caractéristiques et les rendements en oligosacau lieu de 5g de 2-acêtamido-2-dêsoxy-b-glucose. charides sont donnés dans le tableau 3 annexé. Le tableau 4 illustre les résultats obtenus

lors de l'analyse par résonance magnétique nucléaire et polyosides de la série D mais il va de soi que les oses et les polyosides de la série L sont de 2, 3, 4. Ces mesures ont été effectuées en prenant comme étaion le 1,4-dioxanne (6 67,4). utilisables de la même façon et conduisent aux du 13c des oligosaccharides séparés ayant des dp dérivés correspondants (oligosaccharides de la pans les exemples, on a utilisé des oses

5

série L).

Oligosac- cheride	Rendement (X)	Point de fusion (°C)	פניו	m/z [M+H] ⁺	Analyse élémentaire					
					Ē	Calcul <u>H</u>	.ee <u>N</u>	Tr <u>C</u> .	H Onvee	<u>N</u> .
x=2	· 30	163(dec.)	+0,7(4,55)	425		C ₁₆ H ₂₈	3 ^N 2 ⁰ 11 64 6,60	45,42	6,81	6,39
x=3	15	191-193(dec.)	-4,0(1,57)	628		C ₂₄ H ₄₁ 3 6,57	N3 ⁰ 16 ' 6,69	45,73	7,01 6	5,45
x=4	6,6	195-197(dec.)	-7,4(1,62)	831	ı	C32 ^H 54		45,77	6,99	5,73
x=5	2	203-206(dec.)	-14,0(0,89) 1034			r ^N 5 ⁰ 26 2 6,77	45,60	6,83	5,82
x=6	1,3	205-207(dec.)	-20,000,72	2) 1237.	1	C _{Ar} H _{at}	n ^N 6 ⁰ 31 I 6,79	45,60	6,95	5,51

14

()^a . Les nombres entre parenthèses caractérisent l'unité 2-acétamido-2désoxy-D- glucopyranosyle, numérotée à partir de l'extrémité à laquelle appartiennent les carbones considérés.

TABLEAU 3

Oligosac- charide	Rendement (2)	Point de fusion (°C)	ر.) ر.)	m/z [त+H] [†]	Analyse élementaire				
					Calculée	Trouvée			
					<u>с н м</u>	<u>с н</u> <u>н</u>			
					pour C ₁₆ H ₂₈ N ₂ O ₁₁				
x=2	28	182	+46,0(2,05)	425	45,3 6,6 6,6	45,92 6,81 6,39			
					pour C24H41N3O16				
x=3	21	202	+3?,5(0,73)	628	45,9 6,6 6,7	45,73 7,01 6,45			
					pour C32H54N4O21				
x=4	11	178-179	+31,5(0,9)	831	46,3 6,5 6,7	45,77 6,99 6,73			
					pour C40H67N5026				
x=5	6	201	+30,5(0,75)	1034	46,5 6,5 6,8	45,60 6,83 6,82			
x-3	-		,,						
					pour C48H80N6O31				
x=6	2,6	215-216	+28,5(0,4)	1237	46,6 6,5 6,8	45,1 6,95 6,51			

::

5

dans laquelle κ est un nombre entier de 3 å δ_{ν} et R³ est choisi parmi les radicaux de formule :

5

un radical bivalent choisi parmi $-(GH_2)_n-$ et $\widehat{\mathbb{Q}}$ avec n étant un nombre entier de 2 à 10, et leurs dans lesquelles R⁴ représente un atone d'hydrogène, un radical hydrocarboné, saturé ou insaturé, subatitué ou non substitué, ou un radical aryle substitué ou non substitué, R⁵ et R⁶ qui peuvent être identireprésentent un atome d'hydrogène, un radical hydrocarboné, saturé ou insature, substitué ou non substitué ou un radical aryle substitué ou non substitué, et R⁷ représente ques ou différents, 23

20

xy-b-galactopyranose liés β-(1--6) répondant à la 3. Oligosaccharides du 2-acylamido-2-désoénantiomères de la série L.

formule :

30

35

2

2640628

dans laquelle x est un nombre entier de 3 à 6 et 83 est choisi parmi les radicaux de formule :

insature, substitué ou non substitué ou un radical aryle substitué ou non substitué, et \mathbb{R}^7 représente un radical hydrocarboné, saturé ou insaturé, subati-tué ou non substitué, ou un radical aryle substitué d'hydrogène, un radical hydrocarboné, saturé ou ou non substitué, R⁵ et R⁶ qui peuvent être identidans lesquelles R⁴ représente un atome d'hydrogène, avec n étant un nombre entier de 2 à 10, et laurs un radical bivalent choisi parmi. - (CH2)n- et 🕥 représentent enantiomères de la série L. ou differents, 2 \$

4. Oligosaccharides selon L'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisés en ce que R³ est le radical HNCOCH3.

2

5. Procédé de préparation d'oligosaccharides d'un 2-acylamido-2-désoxy-hexose liés β-(1+6), caractérisé en ce qu'il consiste à préparer une solution d'un 2-acylamido-2-désoxy-hexose de formu-52

5

Oligosacharide	C-1	c-2	c-3	C-4	c-5	C-6
x=2	91,89 (4)	51,11 (+) 54,60 (ħ) 53,22 (2) ^a	68,08 (+) 71,80 (5) 71,80 (2) ⁸	69,34 (°°)	69,88 (°) 74,67 (ľ) 75,96 ^{(2)a}	69,88 (r) 69,80 (r) 61,83 (2) a
x*3		51,11 ^(A) 54,61 ^(β) 53,21 (2c)	68,09 (**) 71,78 (p) 71,78 (20)	69,34 (+) 68,65 (f) 68,65 (2C)	69,82 (+) 74,44 (f) 75,96 (2C)	69,82 (n) 69,82 (n) 69,82 (2) ^a 61,86 (3) ^a
x=4	91,89 (a) 96,25 (h) 102,83 ^(3C)	51,12 (a) 54,61 (f) 53,22 (2C) 53,15 (1C)	68,09 (a) 71,79 (b) 71,79 (C) 71,64 (1C)	67,34 (a) 68,65 (f) 68,64 (f)	69,71 (n) 74,40 (β) 75,97 (3c)	69,82 (1) 69,82 (1) 69,71 (3C) 61,86 (4)

i ()ª. Les nombres entre parenthèses caractérisent l'unité 2-acétamido-2désoxy-D-galactopyranosyle, numérotée à partir de l'extrémité réductrice à laquelle appartiennent les carbones considérés.

5

20

ques ou différents, représentent un atome un radical hydrocarboné, saturé ou insaturé, substidans lesquelles R⁴ représente un atome d'hydrogène, ou non substitué, RS et R6 qui peuvent être identitué ou non substitué, ou un radical aryle substitué aryle substitué ou non substitué, et R^7 représente un radical bivalent choisi parai -(CH2)n- et \overline{Q} insaturé, substitué ou non substitué ou un radical d'hydrogène, un radical hydrocarboné, saturé ou -NHCOR4, -N COR5, -N(CO)2R7

25

xy-b-glucopyranose (iés g-(1+6) répondant à la énantiomères de la série L. 2. Oligosaccharides du 2-acylamido-2-désoavec n étant un nombre entier de 2 à 10, et leurs

ö

formule :

1 2 Ξ

dans laquelle x est un nombre entier allant de 3 à 6, R¹ et R² qu'i sont différents, représentent 15 H ou OH, et R³ est choisi parmi les radicaux de

REVENDICATIONS

7

à la formule : 1. Oligosaccharides (iés β-(1+6) répondant

dans laquelle R^1 et R^2 qui sont différents, représentent H ou OH, et R^3 est choisi parmi les radicaux de formule :

dans lesquelles R⁶ représente un atome d'hydrogène, un radicel hydrocarboné, saturé ou insaturé, substitué ou non substitué, ou un radicel aryle substitué ou non substitué, R⁵ et R⁶ qui peuvent être identiques ou différents représentent un atome d'hydrogène, un radicel hydrocarboné, saturé ou insaturé, substitué ou non substitué ou un radicel sive substitué ou non substitué, et R⁷ représente un radicel bivalent choisi parmi -(CH2)n- et 10 avec n étant un nombre entier de 2 à 10, ou de son énantiomère de la série L, dans du fluorure d'hydrogène de façon à former des ions glycosyloxazolinium, et à évaporer ensuite léntement la solution.

6. Procédé selon la revendication 5, caractérisé en ce que l'hexose est le glucose.
 7. Procédé selon la revendication 5,

25

caractérisé en ce que l'hexose est le galactose.

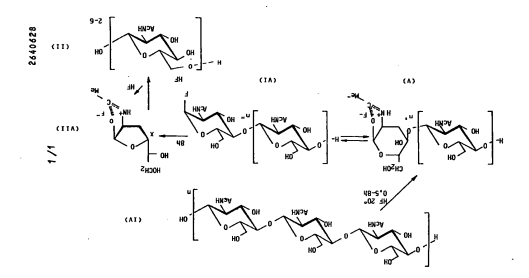
8. Procédé selon la revendication 5 de préparation d'oligosaccharides de 2-acétanido-2-déso-xy-b-glucopyranose (lés g-(1+6), caractérisé en ce que l'on prépare la solution de 2-acétanido-2-désoxy-b-glucose par réaction de la chitine avec du fluorure d'hydrogène pendant une durée suffisance pour que la solution obtenue ne contienne que les fragments monosaccharidiques provenant de la dégradation de la chitine.

30

rents, préparation xy-D-galac

9. Procédé selon la revendication 7 de préparation d'oligosaccharides du 2-acétanido-2-déso-xy-D-galaccopyranose (iés g.(1-6), caractérisé en ce qu'il consiste à préparer une solution du 2-acétasido-2-désoxy-D-galactose dans du fluorure d'hydrogène et à évaporer ensuite lantement la solution.

21



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

